TABELUL DE CONCORDANŢĂ

**pentru proiectul** **de hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind aditivii alimentari**

|  |  |
| --- | --- |
| **1.** | **Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente** **REGULAMENTUL (CE) NR. 1333/2008 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari versiunea din 22.03.2023**[**https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/?qid=1682680126961&uri=CELEX%3A32008R1333**](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/?qid=1682680126961&uri=CELEX%3A32008R1333) |
| **2.** | **Titlul proiectului actului normativ naţional, subiectul reglementat şi scopul acestuia**Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind aditivii alimentari |
| **3.** | **Gradul general de compatibilitate** |  | Compatibil  |  |  |
| **Actul Uniunii Europene** | **Proiectul actului normativ naţional** | **Gradul de compatibilitate** | **Diferenţele** | **Observațiile** | **Autoritatea/persoana****responsabilă** |
| **REGULAMENTUL (CE) NR. 1333/2008 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari** | **Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind aditivii alimentari** |  |  |  |  |
| CAPITOLUL I**OBIECT, DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII***Articolul 1***Obiectul**Prezentul regulament stabilește norme privind aditivii alimentari utilizați în produsele alimentare în vederea asigurării funcționării eficiente a pieței interne și a unui nivel înalt de protecție a sănătății populației și a unui nivel înalt de protecție a consumatorilor, inclusiv protecția intereselor consumatorilor și practici echitabile în comerțul de produse alimentare, ținând seama, după caz, de protecția mediului.În acest scop, prezentul regulament prevede: |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **punctul 1** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) liste comunitare de aditivi alimentari aprobați, astfel cum figurează în anexele II și III; | Punctul 2, subpunctul 1) va avea următorul cuprins:„1) definirea aditivilor alimentari, categoriilor funcţionale de aditivi alimentari, conținutul listelor de aditivi alimentari în conformitate cu prevederile stabilite la nivel european;”; | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin punctul 2.subpunctul 1)din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) condițiile de utilizare a aditivilor alimentari în produse alimentare, inclusiv în aditivii alimentari și în enzimele alimentare care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1332/2008 privind enzimele alimentare și în aromele alimentare astfel cum sunt reglementate prin Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele alimentare și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe alimente ([1](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02008R1333-20230322&qid=1683059976278#E0001)); |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin punctul 2. subpunctul 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) norme privind etichetarea aditivilor alimentari comercializați ca atare. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin punctul 2. subpunctul 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 2***Domeniul de aplicare**(1)   Prezentul regulament se aplică aditivilor alimentari. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin punctul 6 din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Prezentul regulament nu se aplică următoarelor substanțe, cu excepția cazurilor în care acestea sunt utilizate ca aditivi alimentari:(a) adjuvanți tehnologici; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 5,** litera a)din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) substanțelor utilizate pentru protecția plantelor și a produselor vegetale în conformitate cu normele comunitare aplicabile în domeniul fitosanitar; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 5,** litera b)din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) substanțe adăugate în produsele alimentare ca nutrienți; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 5,** litera c)din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (d) substanțelor utilizate pentru tratarea apei destinate consumului uman care intră sub incidența Directivei 98/83/CE a Consiliului din 3 noiembrie 1998 privind calitatea apei destinate consumului uman ([2](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02008R1333-20230322&qid=1683059976278#E0002)); |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 5,** litera d)din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (e) arome care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1334/2008 privind aromele alimentare și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe alimente |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 5,** litera e) din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   Prezentul regulament nu se aplică enzimelor alimentare care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1332/2008 privind enzimele alimentare, de la data adoptării listei comunitare de enzime alimentare în conformitate cu articolul 17 din regulamentul respectiv. |  | **Compatibil parțial** | Prevedere transpusă prin **pct. 36,** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere vreunei norme comunitare specifice referitoare la utilizarea aditivilor alimentari: |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 6,** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) în produse alimentare specifice; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 6, litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) în alte scopuri decât cele prevăzute în prezentul regulament. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 6, litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
|  | Se completează cu punctele 61- 64 cu următorul cuprins:„61. Aditivii alimentari admiși pentru utilizare sunt stabiliți în concordanță cu Standardele generale pentru aditivi alimentari aprobate de Comisia Codex Alimentarius și sunt preluați din lista substanțelor autorizate pentru piața Uniunii Europene.62. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene, stabilește:1. Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare;
2. Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.

63. Listele aditivelor alimentari prevăzute la pct. 62 se aprobă prin Ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene.64. Produsele alimentare care își pierd conformitatea odată cu actualizarea listelor aditivelor alimentari prevăzute la pct. 62 și care au fost introduse pe piață în mod legal până la intrarea în vigoare a modificărilor, pot fi menținute în circulație până la expirarea termenului de valabilitate a produsului sau până la epuizarea stocurilor.” | **Necompatibil**  | Prevedere națională |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 3***Definiții**(1)   În sensul prezentului regulament, se aplică definițiile prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 și Regulamentul (CE) nr. 1829/2003. | 1. Punctul 3 se modifică după cum urmează:
2. textul „Legea nr. 78-XV din 18 martie 2004 privind produsele alimentare” se substituie cu textul „Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, cu modificările ulterioare”;
 |  **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, 4,** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   În sensul prezentului regulament, se aplică, de asemenea, următoarele definiții: |  | **Compatibil**  | Prevedere transpusă prin **pct. 3, 4,** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) „aditiv alimentar” înseamnă orice substanță care, în mod normal, nu se consumă ca aliment în sine și nu se utilizează ca ingredient alimentar caracteristic, cu sau fără valoare nutritivă, și a cărei adăugare deliberată, în scop tehnologic, în produsele alimentare pe parcursul procesului de fabricare, prelucrare, preparare, tratare, ambalare, transport sau depozitare are ca rezultat sau se poate considera în mod rezonabil că ar putea avea ca rezultat, transformarea sa sau transformarea produselor sale secundare, în mod direct sau indirect, într-o componentă a produselor alimentare în cauză.Cu toate acestea, nu se consideră aditivi alimentari următoarele:(i) monozaharidele, dizaharidele sau oligozaharidele și produsele alimentare conținând aceste substanțe utilizate pentru proprietățile lor edulcorante;(ii) produsele alimentare, sub formă deshidratată sau concentrată, inclusiv aromele care intră în fabricarea produselor alimentare compuse, utilizate pentru proprietățile lor aromatice, |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, 4,** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
|  sapide sau nutritive, combinate cu un efect colorant secundar;(iii) substanțele care intră în compoziția unui strat de protecție sau al unui material de acoperire, care nu fac parte din aliment și care nu sunt destinate consumului împreună cu alimentul respectiv;(iv) produsele care conțin pectină, derivate din tescovină uscată de mere sau coajă de fructe citrice sau gutui sau din amestecul acestora, prin acțiunea unui acid diluat, urmată de neutralizarea parțială cu săruri de sodiu sau de potasiu („pectină lichidă”);(v) bazele pentru guma de mestecat;(vi) dextrina albă sau galbenă, amidonul prăjit sau dextrinat, amidonul modificat prin tratare cu acizi sau baze, amidonul albit, amidonul modificat fizic și amidonul tratat cu enzime amilolitice;(vii) clorura de amoniu;(viii) plasma de sânge, gelatina comestibilă, proteinele hidrolizate și sărurile acestora, proteina din lapte și glutenul;(ix) aminoacizii și sărurile acestora, altele decât acidul glutamic, glicina, cisteina și cistina și sărurile acestora care nu au funcție tehnologică;(x) cazeinații și cazeina;(xi) inulina; |  |  |  |  |  |
| (b) „adjuvanți tehnologic” înseamnă orice substanță care:(i) nu se consumă ca aliment în sine;(ii) este utilizată deliberat în prelucrarea materiilor prime, a produselor alimentare sau a ingredientelor acestora pentru a îndeplini un anumit obiectiv tehnologic în timpul tratării sau prelucrării; și(iii) care poate avea ca rezultat prezența neintenționată, dar inevitabilă din punct de vedere tehnic, a unor reziduuri ale substanței respective sau a derivaților acesteia în produsul finit, cu condiția ca aceste reziduuri să nu |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 5,** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
|  prezinte nici un risc sanitar și să nu aibă efecte tehnologice asupra produsului finit; |  |  |  |  |  |
|  (c) „categorie funcțională” înseamnă una dintre categoriile stabilite în anexa I pe baza funcției tehnologice exercitate de aditiv în produsul alimentar; | la definiția „categorie funcţională” cifra „9” se substituie cu cifra „31”; | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (d) „aliment neprelucrat” înseamnă orice aliment care nu a fost supus niciunui tratament care să conducă la o schimbare substanțială a stării inițiale a alimentului; în acest sens, nu sunt considerate ca având ca rezultat o modificare substanțială următoarele: fragmentarea, separarea, tranșarea, dezosarea, tocarea, jupuirea, decojirea, mărunțirea, decuparea, curățarea, aranjarea, congelarea, refrigerarea, răcirea, măcinarea, decorticarea, ambalarea sau dezambalarea; |  | **Compatibil** |  Prevedere transpusă prin **pct. 3, litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| e) „produs alimentar fără adaos de zahăr” înseamnă orice produs alimentar fără următoarele:(i) fără adaos de monozaharide sau dizaharide;(ii) orice adaos de produse alimentare conținând monozaharide sau dizaharide utilizate pentru proprietățile lor edulcorante; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (f) „produs alimentar cu valoare energetică redusă” înseamnă orice produs alimentar a cărui valoare energetică este cu cel puțin 30 % mai mică decât cea a alimentului original sau a unui produs similar; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| g) „îndulcitori de masă” înseamnă orice preparat din edulcoranți autorizați care ar putea conține alți aditivi alimentari și/sau ingrediente alimentare și care este destinat vânzării către consumatorul final ca înlocuitor pentru zahăr. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (h) „quantum satis” înseamnă că nu se specifică niciun nivel numeric maxim și substanțele vor fi utilizate în conformitate cu buna practică de fabricație, într-o cantitate care să nu depășească nivelul necesar pentru obținerea efectului dorit și cu condiția de a nu induce în eroare consumatorul. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 3, litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| CAPITOLUL II**LISTE COMUNITARE DE ADITIVI ALIMENTARI AUTORIZAȚI***Articolul 4***Liste comunitare de aditivi alimentari autorizați**(1)   Numai aditivii alimentari incluși în lista comunitară din anexa II pot fi comercializați ca atare și utilizați în alimente conform condițiilor de utilizare menționate în aceasta. |  Punctul 7 va avea următorul cuprins:„7. Numai aditivii alimentari incluși în Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condițiile de utilizare a acestora, stabilită de Ministerul Sănătății, pot fi plasați pe piață ca atare şi utilizați în produsele alimentare în condițiile prevăzute în această listă.”. | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin pct. **7** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Numai aditivii alimentari incluși în lista comunitară din anexa III pot fi utilizați în aditivii alimentari, în enzimele alimentare și în aromele alimentare, în condițiile specificate de aceasta. | Punctul 8 va avea următorul cuprins:„8. Numai aditivii alimentari incluși în Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanțele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condițiile de utilizare a acestora, stabilită de Ministerul Sănătății, pot fi utilizați în aditivii alimentari, în enzimele alimentare şi în aromele alimentare, în condițiile prevăzute în această listă.”. | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin pct. **8** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   Aditivii alimentari din anexa II se înscriu pe listă pe baza categoriilor de produse alimentare la care pot fi adăugați aditivii în cauză. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin pct. **8** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Aditivii alimentari din anexa III se înscriu pe listă pe baza aditivilor alimentari, a enzimelor alimentare, a aromelor alimentare și a nutrienților sau a categoriilor acestora la care pot fi adăugați aditivii în cauză. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin pct. **8** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (5)   Aditivii alimentari respectă specificațiile prevăzute la articolul 14. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin pct. **12** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 5***Interzicerea aditivilor alimentari neconformi și/sau a produselor alimentare neconforme**Nimeni nu este autorizat să introducă pe piață un aditiv alimentar sau orice produs alimentar conținând un astfel de aditiv, dacă utilizarea acestui aditiv alimentar nu este în conformitate cu prezentul regulament. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 13** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) conform dovezilor științifice disponibile, nu pune nici o problemă de siguranță pentru sănătatea consumatorului la dozele propuse; și | La punctul 14 textul „listele naţionale din anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.” | **Compatibil**  | Prevedere transpusă prin **pct. 14 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) există o necesitate tehnologică suficientă care nu poate fi satisfăcută prin alte metode realizabile din punct de vedere economic și tehnologic; și |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 14 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) utilizarea sa nu induce în eroare consumatorul. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 14 subpunctul 3)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Pentru a fi inclus în listele comunitare din anexele II și III, un aditiv alimentar trebuie să prezinte avantaje și un interes pentru consumator și, prin urmare, trebuie să contribuie la realizarea unuia sau mai multora dintre următoarele obiective: | La punctul 15 textul „listele naţionale din anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 15** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 1. conservarea calității nutriționale a alimentului;
 |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 15 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| b) furnizarea ingredientelor sau componentelor necesare fabricării de produse alimentare destinate unor grupuri de consumatori cu nevoi nutriționale speciale; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 15 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| c) sporirea capacității de conservare sau a stabilității unui aliment sau îmbunătățirea proprietăților sale organoleptice, cu condiția ca natura, consistența sau calitatea alimentului să nu fie modificate astfel încât să inducă în eroare consumatorul; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 15 subpunctul 3)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (d) contribuția la fabricarea, prelucrarea, prepararea, tratarea, ambalarea, transportarea sau depozitarea alimentelor, inclusiv a aditivilor alimentari, a enzimelor alimentare și a aromelor alimentare, cu condiția ca aditivul alimentar să nu fie utilizat pentru deghizarea efectelor utilizării unor materii prime defectuoase sau a unor practici sau tehnici neadecvate, inclusiv a unor practici sau tehnici neigienice, în cursul uneia dintre aceste operațiuni. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 15 subpunctul 4)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   Prin derogare de la alineatul (2) litera (a), un aditiv alimentar care reduce calitatea nutrițională a unui aliment poate fi inclus în lista comunitară din anexa II cu condiția ca: | La punctul 16, textul „lista naţională din anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 16** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) alimentul să nu constituie o componentă esențială a unui regim alimentar normal; sau |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 16 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) aditivul alimentar să fie necesar la fabricarea de produse alimentare destinate unor grupuri de consumatori cu nevoi dietetice speciale |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 16 subpunctul 2)**din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 7***Condiții specifice pentru îndulcitori**Un aditiv alimentar poate fi inclus în lista comunitară din anexa II în categoria funcțională a îndulcitorilor numai dacă, în plus față de obiectivele menționate la articolul 6 alineatul (2), contribuie și la realizarea unuia sau mai multora dintre următoarele obiective: | La punctele 17, textul „lista naţională din anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare”; | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 17** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) înlocuirea zahărului din fabricarea produselor alimentare cu valoare energetică redusă, a produselor alimentare necariogene sau a produselor alimentare fără adaos de zahăr; sau |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 17 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) înlocuirea zahărului în cazul în care aceasta permite creșterea duratei de conservare a produselor alimentare sau |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 17 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) producerea alimentelor destinate unei alimentații speciale în sensul definiției din articolul 1 alineatul (2) litera (a) din Directiva 89/398/CEE. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 17 subpunctul 3)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 8***Condiții specifice pentru coloranți**Un aditiv alimentar poate fi inclus în lista comunitară din anexa II în categoria funcțională a coloranților numai dacă, în plus față de obiectivele menționate la articolul 6 alineatul (2), contribuie și la realizarea unuia dintre următoarele obiective: | La punctele 18, textul „lista naţională din anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare”; | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 18** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) refacerea aspectului inițial al produselor alimentare a căror culoare a fost modificată prin prelucrare, depozitare, ambalare și distribuție și al căror aspect vizual a fost astfel afectat; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 18 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) ameliorarea atractivității vizuale a produselor alimentare; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 18 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) colorarea produselor alimentare care în mod normal sunt incolore. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 18 subpunctul 3)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 9***Categoriile funcționale de aditivi alimentari**(1)   Aditivii alimentari pot fi încadrați în anexele II și III într-una dintre categoriile funcționale din anexa I pe baza funcției tehnologice principale a aditivului alimentar.Încadrarea unui aditiv alimentar într-o categorie funcțională nu exclude utilizarea sa în mai multe scopuri. | Punctul 19 va avea următorul cuprins:„19. Aditivii alimentari pot fi încadraţi în Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare, într-una dintre categoriile funcţionale menţionate la punctul 31 al prezentului Regulament, în baza funcţiei tehnologice principale a aditivului alimentar.” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 19-20** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Atunci când este necesar, în urma unui progres științific sau a unei dezvoltări tehnologice, măsurile menite să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, referitoare la categoriile funcționale suplimentare care pot fi adăugate în anexa I sunt adoptate conform procedurii de reglementare cu control menționate la articolul 28 alineatul (3). | La punctul 21, textul „punctul 9” se substituie cu textul „punctul 31”. | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 21** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 10***Conținutul listelor comunitare de aditivi alimentari**(1)   Un aditiv alimentar care respectă condițiile prevăzute la articolele 6, 7 și 8 poate, în conformitate cu procedura menționată în Regulamentul (CE) nr. 1331/2008 de stabilire a unei proceduri comune de autorizare a aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor alimentare, să fie inclus în: | La punctul 22 se modifică după cum urmează: | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 22** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) lista comunitară din anexa II la prezentul regulament; și/sau | 1. textul „lista naţională din anexa nr. 1 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare”;
 | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 22 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) lista comunitară din anexa III la prezentul regulament. | 1. textul „lista naţională din anexa nr. 2 la prezentul Regulament.” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.”
 | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 22 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   În listele comunitare din anexele II și III, rubrica corespunzătoare unui aditiv alimentar menționează: | La punctul 23, textul „listele naţionale din anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 23** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) numele aditivului alimentar și numărul său E. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 23 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) produsele alimentare în care poate fi adăugat; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 23 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) condițiile în care poate fi utilizat aditivul alimentar; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 23 subpunctul 3)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (d) dacă este cazul, eventualele restricții la vânzarea aditivului alimentar direct către consumatorul final. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 23 subpunctul 4)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   Listele comunitare din anexele II și III se modifică în conformitate cu procedura menționată în Regulamentul (CE) nr. 1331/2008 de stabilire a unei proceduri comune de autorizare a aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor alimentare. | La punctul 24, textul „listele naţionale din anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 24** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 11***Cantitățile de aditivi alimentari utilizate**(1)   La stabilirea condițiilor de utilizare prevăzute la articolul 10 alineatul (2) litera (c): |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 25** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) cantitatea utilizată se limitează la doza minimă necesară pentru obținerea efectului dorit; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 25 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) cantitățile specificate iau în considerare următoarele: |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 25 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (i) doza zilnică admisă sau considerată echivalentă, stabilită pentru aditivul alimentar și consumul zilnic probabil de acest aditiv din toate sursele; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 25 subpunctul 2) litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (ii) atunci când aditivul alimentar trebuie utilizat în alimente consumate de grupuri speciale de consumatori, doza zilnică posibilă pentru acești consumatori. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 25 subpunctul 2) litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Dacă circumstanțele permit acest lucru, nu se stabilește o limită numerică maximă pentru un aditiv alimentar (*quantum satis*). Într-un astfel de caz, aditivul alimentar este utilizat în conformitate cu principiul *quantum satis*. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 26** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 3)   Cantitățile maxime de aditivi alimentari stabilite în anexa II se aplică produselor alimentare, astfel cum sunt acestea comercializate, în lipsa unor dispoziții contrare. Prin derogare de la acest principiu, pentru produse alimentare deshidratate și/sau concentrate ce trebuie reconstituite, cantitățile maxime se aplică produselor alimentare astfel cum au fost reconstituite conform instrucțiunilor de pe etichetă, ținând seama de factorul de diluare minimă. | La punctul 27, textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 27** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Cantitățile maxime de coloranți prevăzute în anexa II se aplică, în absența unor dispoziții contrare, cantității de principiu colorant conținute în preparatul colorant. | La punctul 28, textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 28** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 12***Modificarea procesului de producție sau a materiilor prime ale unui aditiv alimentar inclus deja într-o listă comunitară**Dacă, în cazul unui aditiv alimentar deja inclus pe listă comunitară, are loc o modificare semnificativă a metodelor de producție a acestuia sau a materiilor prime folosite, sau are loc o modificare a dimensiunilor particulelor, de exemplu cu ajutorul nanotehnologiei, aditivul alimentar preparat cu ajutorul acestor noi metode sau materii este considerat drept un aditiv diferit, fiind necesară o nouă înregistrare în lista comunitară sau o modificare a specificațiilor înainte de introducerea lui pe piață. | La punctul 29 cuvântul „națională” se exclude. | **Compatibil**  | Prevedere transpusă prin **pct. 29** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 13***Aditivi alimentari care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1829/2003**(1)   Un aditiv alimentar aflat sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1829/2003 poate fi inclus pe listele comunitare din anexele II și III în conformitate cu prezentul regulament doar dacă este autorizat în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1829/2003. | La punctul 30, textul „listele naţionale din anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 30** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   În cazul în care un aditiv alimentar deja inclus în lista comunitară este produs dintr-o sursă diferită care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1829/2003, acesta nu va necesita o nouă autorizare în conformitate cu prezentul regulament atâta timp cât noua sursă este autorizată în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1829/2003, iar aditivul alimentar respectă specificațiile stabilite prin prezentul regulament. | La punctul 31 cuvântul „națională” se exclude. | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 31** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 14***Specificații pentru aditivi alimentari**Specificațiile pentru aditivi alimentari privind în special originea, criteriile de puritate și orice alte informații necesare sunt adoptate în momentul includerii pentru prima oară a aditivului alimentar pe listele comunitare din anexele II și III, în conformitate cu procedura menționată în Regulamentul CE nr. 1331/2008 de stabilire a unei proceduri comune de autorizare a aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor alimentare. | La punctul 32, textul „listele naţionale din anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 32** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| CAPITOLUL III**UTILIZAREA ADITIVILOR ALIMENTARI ÎN PRODUSELE ALIMENTARE** *Articolul 15***Utilizarea aditivilor alimentari în produsele alimentare neprelucrate**Aditivii alimentari nu se utilizează în produsele alimentare neprelucrate, cu excepția cazurilor în care utilizarea în cauză este prevăzută în mod expres în anexa II. | La punctul 33, textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 33** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 16***Utilizarea aditivilor alimentari în produsele alimentare destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică**Nu se utilizează aditivi alimentari în produsele alimentare pentru sugari și copii de vârstă mică, în conformitate cu definiția din Directiva 89/398/CEE, inclusiv în alimentele dietetice utilizate pentru sugari și copii de vârstă mică în scopuri medicale speciale, exceptând cazurile prevăzute în mod expres în anexa II la prezentul regulament. | La punctul 34, textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 34** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 17***Utilizarea coloranților pentru marcaj**Numai coloranții alimentari enumerați în anexa II la prezentul regulament pot fi utilizați pentru marcajul sanitar prevăzut de Directiva 91/497/CEE a Consiliului din 29 iulie 1991 de modificare și codificare a Directivei 64/433/CEE privind problemele de sănătate în domeniul schimburilor intracomunitare de carne proaspătă pentru a le extinde la producția și comercializarea de carne proaspătă ([3](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02008R1333-20230322&qid=1683059976278#E0003)) și pentru alte marcaje necesare pentru produsele din carne, pentru vopsirea decorativă a ouălor și pentru ștampilarea ouălor conform prevederilor din Regulamentul (CEE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală ([4](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02008R1333-20230322&qid=1683059976278#E0004)). | La punctul 35, textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 35** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 18***Principiul transferului**(1)   Prezența unui aditiv alimentar este autorizată: |  La punctul 36, textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare” | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) într-un produs alimentar compus altul decât cele prevăzute în anexa II, în cazul în care aditivul alimentar este autorizat într-unul dintre ingredientele alimentului compus; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36 subpunctul 1)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) într-un produs alimentar căruia i s-a adăugat un aditiv alimentar, o enzimă alimentară sau o aromă alimentară, în cazul în care aditivul alimentar: |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36 subpunctul 2)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (i) este autorizat în aditivul alimentar, enzima alimentară sau aroma alimentară în conformitate cu prezentul regulament și |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36 subpunctul 2) litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (ii) a fost transferat în produsul alimentar prin intermediul aditivului alimentar, al enzimei sau aromei alimentare și |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36 subpunctul 2) litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (iii) nu are nici o funcție tehnologică în produsul alimentar final; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36 subpunctul 2) litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) într-un produs alimentar destinat exclusiv preparării unui produs alimentar compus, cu condiția ca acesta din urmă să fie în conformitate cu prezentul regulament. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 36 subpunctul 3)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Alineatul (1) nu se aplică preparatelor pentru sugari, preparatelor de continuare, alimentelor pe bază de cereale și alimentelor pentru copii și alimentelor dietetice destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică utilizate în scopuri medicale speciale, prevăzute de Directiva 89/398/CEE, exceptând dispozițiile contrare special prevăzute. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 37** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   În cazul în care se adaugă într-un produs alimentar și are o funcție tehnologică în produsul alimentar respectiv, un aditiv alimentar dintr-o aromă, dintr-un aditiv alimentar sau dintr-o enzimă alimentară este considerat aditiv al produsului alimentar în cauză și nu al aromei, al aditivului sau al enzimei alimentare adăugate și trebuie să îndeplinească condițiile prevăzute pentru utilizarea produsului alimentar respectiv. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 38** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Fără a aduce atingere dispozițiilor de la alineatul (1), prezența unui aditiv alimentar utilizat drept îndulcitor este autorizată în produsele alimentare compuse fără adaos de zaharuri sau cu valoare energetică redusă, în produsele alimentare compuse dietetice destinate unui regim hipocaloric, în produsele alimentare compuse necariogene și în produsele alimentare compuse cu o durată lungă de depozitare, cu condiția ca îndulcitorul în cauză să fie autorizat într-unul dintre ingredientele produsului alimentar compus. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 39** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 19***Decizii privind interpretarea**În cazul în care este necesar, se stabilește în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 28 alineatul (2): |  punctul 40 se modifică după cum urmează: | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 40** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) dacă un anumit produs alimentar aparține sau nu unei categorii de alimente menționate în anexa II; sau | 1. textul „anexa nr.1 la prezentul Regulament;” se substituie cu cuvintele „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare”;
 | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 40 litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) dacă un aditiv alimentar inclus în anexele II și III și autorizat conform principiului „quantum satis” este sau nu folosit în conformitate cu criteriile prevăzute la articolul 11 alineatul (2); sau | 1. textul „în anexele nr. 1 şi nr. 2 la prezentul Regulament” se substituie cu textul „Lista aditivilor alimentari admiși pentru utilizare în produsele alimentare şi condiţiile de utilizare și Lista aditivilor alimentari, inclusiv substanţele suport, admiși în aditivii alimentari, în enzimele alimentare, în aromele alimentare şi condiţiile de utilizare.”;
 | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 40 litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) dacă o substanță dată întrunește condițiile stabilite pentru aditivi alimentari în articolul 3. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 40 litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 20***Produse alimentare tradiționale**Statele membre enumerate în anexa IV pot continua să interzică utilizarea anumitor categorii de aditivi alimentari în produsele alimentare tradiționale produse pe teritoriul lor care sunt enumerate în anexa în cauză. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerl Sănătății |
| CAPITOLUL IV**ETICHETAREA***Articolul 21***Etichetarea aditivilor alimentari care nu sunt destinați vânzării către consumatorul final**(1)   Aditivii alimentari care nu sunt destinați vânzării către consumatorul final, indiferent dacă sunt vânduți individual sau în amestec unii cu alții și/sau cu ingrediente alimentare, în sensul definiției de la articolul 6 alineatul (4) din Directiva 2000/13/CE, pot fi comercializați numai cu etichetele menționate la articolul 22 din prezentul regulament, care trebuie să fie vizibile, lizibile și indelebile. Aceste informații sunt prezentate în termeni ușor de înțeles de către cumpărători. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 41** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Statul membru pe teritoriul căruia se comercializează produsul poate impune, în conformitate cu tratatul, ca pe teritoriul său informațiile prevăzute la articolul 22 să fie furnizate într-una sau mai multe limbi oficiale ale Comunității, limbi care urmează să fie stabilite de statul membru respectiv. Aceasta nu împiedică furnizarea informațiilor respective în mai multe limbi. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 42** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 22***Cerințe generale de etichetare pentru aditivi alimentari care nu sunt destinați vânzării către consumatorul final**(1)   În cazul în care aditivii alimentari care nu sunt destinați vânzării către consumatorul final sunt vânduți individual sau în amestec unii cu alții și/sau alte ingrediente alimentare și/sau dacă acestora li se adaugă alte substanțe, pe ambalajele sau recipientele acestora se indică următoarele informații: |   | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) numele și/sau numărul E prevăzut de prezentul regulament în privința fiecărui aditiv alimentar sau o descriere pentru vânzare care include numele și/sau numărul E al fiecărui aditiv alimentar; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) mențiunea „pentru produse alimentare”, mențiunea „pentru uz alimentar restricționat” sau o indicație mai precisă privind utilizarea alimentară prevăzută; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (c) dacă este necesar, condițiile speciale de depozitare și/sau utilizare; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera c)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (d) un semn de identificare a lotului; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera d)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (e) instrucțiunile de folosire, în cazul în care omisiunea acestora ar duce la o utilizare neadecvată a aditivului alimentar; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera e)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (f) numele sau denumirea comercială și adresa fabricantului, a ambalatorului sau a vânzătorului; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera f)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (g) indicarea cantității maxime din fiecare element component sau grup de elemente componente supuse unei limitări cantitative în produsele alimentare și/sau informații corespunzătoare prezentate în mod clar și în termeni ușor de înțeles, permițând cumpărătorului să se conformeze prezentului regulament sau altor dispoziții de drept comunitar relevante; în cazul în care aceeași limitare cantitativă se aplică unui grup de elemente componente utilizate separat sau în combinație, procentajul combinat poate fi indicat de o singură cifră; limitarea cantitativă se exprimă fie numeric, fie conform principiului *quantum satis*; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera g)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (h) cantitatea netă; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera h)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (i) data durabilității minime sau data limită de consum; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera j)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (j) dacă este cazul, informații privind orice aditiv alimentar sau orice alte substanțe menționate în prezentul articol și care figurează în anexa IIIa la Directiva 2000/13/CE privind indicarea ingredientelor prezente în produsele alimentare. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera j)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   În cazul în care aditivii alimentari sunt puși la vânzare în amestec unii cu alții și/sau cu alte ingrediente alimentare, pe ambalajele sau recipientele acestora se indică o listă a tuturor ingredientelor în ordine descrescătoare a procentajului reprezentat de fiecare în cantitatea totală. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 44** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   În cazul în care aditivilor alimentari li se adaugă substanțe (inclusiv aditivi alimentari sau alte ingrediente alimentare) pentru a facilita depozitarea, comercializarea, standardizarea, diluarea sau dizolvarea, pe ambalajele sau recipientele aditivilor respectivi se indică o listă a tuturor acestor substanțe în ordinea descrescătoare a procentului corespunzător fiecăreia față de total. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 45** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Prin derogare de la alineatele (1), (2) și (3), informațiile prevăzute la alineatul (1) literele (e)-(g) și la alineatele (2) și (3) pot apărea numai pe documentele comerciale aferente lotului, care trebuie furnizate odată cu sau înaintea livrării, cu condiția ca mențiunea „nu este destinat vânzării cu amănuntul” să apară într-un loc vizibil cu ușurință pe ambalaj sau pe recipientul produsului respectiv. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 46** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (5)   Prin derogare de la alineatele (1), (2) și (3), în cazul în care aditivii alimentari sunt livrați în recipiente, toate aceste informații pot apărea numai pe documentele comerciale aferente lotului care trebuie furnizate odată cu livrarea. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 47** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *Articolul 23***Etichetarea aditivilor alimentari destinați vânzării către consumatorul final**(1)   Fără a aduce atingere Directivei 2000/13/CE, Directivei 89/396/CEE a Consiliului din 14 iunie 1989 privind indicarea sau marcarea care permite identificarea lotului din care face parte un produs alimentar ([5](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/RO/TXT/HTML/?uri=CELEX:02008R1333-20230322&qid=1683059976278#E0005)) și Regulamentului (CE) nr. 1829/2003, aditivii alimentari vânduți individual sau în amestec unii cu alții și/sau cu alte ingrediente alimentare destinate vânzării către consumatorul final pot fi comercializați numai dacă pe ambalaje sunt indicate următoarele informații: |  | **Compatibil parțial** | Prevedere transpusă prin **pct. 48** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) denumirea și numărul E, prevăzut de prezentul regulament pentru fiecare dintre aditivii alimentari sau o descriere comercială care să includă denumirea și numărul E pentru fiecare aditiv alimentar |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 48 litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) mențiunea „pentru produse alimentare”, mențiunea „uz alimentar restricționat” sau o indicație mai precisă privind utilizarea alimentară prevăzută. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 48 litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 24***Cerințe de etichetare pentru produsele alimentare care conțin anumiți coloranți alimentari**(1)   Fără a aduce atingere Directivei 2000/13/CE, etichetele produselor alimentare care conțin coloranții alimentari enumerați în Anexa V la prezentul regulament includ informațiile suplimentare stabilite în anexa respectivă. |               | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 53-54** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Prin derogare de la alineatul (1) litera (a), descrierea pentru vânzare a îndulcitorilor de masă include mențiunea „îndulcitor de masă pe bază de …”, completată de denumirea substanței sau substanțelor edulcorante din compoziția sa. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 49** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   Etichetarea unui îndulcitor de masă care conține polioli și/sau aspartam și/sau aspartam-acetsulfam poartă următoarele mențiuni: |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 50** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (a) polioli: „consumul excesiv poate avea efecte laxative”; |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera a)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (b) aspartam/sare aspartam-acesulfam: „conține o sursă de fenilalanină”. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 43 litera b)** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Fabricanții de îndulcitori de masă pun la dispoziția consumatorilor, prin mijloace adecvate, informațiile necesare pentru a permite utilizarea acestora în condiții de siguranță. Măsurile necesare pentru punerea în aplicare a prezentului alineat se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 28 alineatul (3). |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 51** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (5)   În privința informațiilor menționate la alineatele (1)-(3) din prezentul articol, se aplică în mod corespunzător articolul 13 alineatul (2) din Directiva 2000/13/CE. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 52** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr. 229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 25***Alte cerințe de etichetare**Articolele 21, 22, 23 și 24 se aplică fără a aduce atingere actelor cu putere de lege și actelor administrative mai detaliate sau mai extinse privind metrologia sau prezentarea, clasificarea, ambalarea sau etichetarea substanțelor și preparatelor periculoase sau transportul unor astfel de substanțe sau preparate. |               | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 55** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
|  |  punctul 56 se abrogă; | **Necompatibil** | Prevedere națională |  | Ministerul Sănătății |
| CAPITOLUL V**DISPOZIȚII DE PROCEDURĂ ȘI PUNERE ÎN APLICARE***Articolul 26***Obligațiile de informare**(1)   Producătorul sau utilizatorul aditivului alimentar informează imediat Comisia cu privire la orice informație științifică sau tehnică nouă care ar putea afecta evaluarea siguranței aditivului respectiv. |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 57** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Producătorul sau utilizatorul unui aditiv alimentar informează Comisia, la cererea acesteia, cu privire la utilizările reale ale aditivului respectiv. Comisia pune aceste informații la dispoziția statelor membre. |  | **Necompatibil** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 27***Monitorizarea consumului de aditivi alimentari**(1)   Statele membre mențin sisteme de monitorizare a consumului și a utilizării de aditivi alimentari pe baza unei abordări bazate pe risc și comunică la intervale corespunzătoare concluziile aferente către Comisie și către Autoritate. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   După consultarea Autorității se adoptă o metodologie comună pentru colectarea de către statele membre a informațiilor privind consumul de aditivi alimentari în Comunitate, în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 28 alineatul (2) |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 28***Comitetul**(1)   Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie.Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (3)   În cazul în care se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   În cazul în care se face referire la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4), alineatul (5) litera (b) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE avându-se în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie.Termenele menționate la articolul 5a alineatul (3) litera (c), alineatul (4) literele (b) și (e) din Decizia 1999/468/CE sunt de 2 luni, 2 luni și respectiv 4 luni. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 29***Finanțarea comunitară a politicilor armonizate**Temeiul juridic pentru finanțarea măsurilor care rezultă din prezentul regulament este articolul 66 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| CAPITOLUL VI**DISPOZIȚII TRANZITORII ȘI FINALE***Articolul 30***Elaborarea listelor comunitare de aditivi alimentari**(1)   Aditivii alimentari autorizați în produsele alimentare în temeiul Directivelor 94/35/CE, 94/36/CE și 95/2/CE, astfel cum au fost modificate în temeiul articolului 31 din prezentul regulament și condițiile lor de utilizare se introduc în anexa II la prezentul regulament după verificarea conformității lor cu articolele 6, 7 și 8 din acesta. Măsurile referitoare la introducerea acestor aditivi în anexa II, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 28 alineatul (4). Verificarea nu include o nouă evaluare a riscurilor de către Autoritate. Verificarea se finalizează până la 20 ianuarie 2011.Aditivii alimentari și utilizările care nu mai sunt necesare nu se introduc în anexa II. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Aditivii alimentari autorizați în produsele alimentare în temeiul Directivei 95/2/CE, precum și condițiile lor de utilizare se introduc în anexa III partea 1 din prezentul regulament, după verificarea conformității lor cu articolul 6. Măsurile referitoare la introducerea unor astfel de aditivi în anexa III, menite a modifica elemente neesențiale ale prezentului regulament sunt adoptate conform procedurii de reglementare cu control menționate la articolul 28 alineatul (4). Verificarea nu include o nouă evaluare a riscurilor de către Autoritate. Verificarea se finalizează până la 20 ianuarie 2011.Aditivii alimentari și utilizările care nu mai sunt necesare nu se introduc în anexa III. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| .(3)   Aditivii alimentari autorizați în aromele alimentare în temeiul Directivei 95/2/CE, precum și condițiile acestora de utilizare se introduc în anexa III partea 4 din prezentul regulament după verificarea conformității lor cu articolul 6. Măsurile referitoare la introducerea unor astfel de aditivi în anexa III, menite a modifica elemente neesențiale ale prezentului regulament sunt adoptate conform procedurii de reglementare cu control menționate la articolul 28 alineatul (4). Verificarea nu include o nouă evaluare a riscurilor de către Autoritate. Verificarea se finalizează până la 20 ianuarie 2011.Aditivii alimentari și utilizările care nu mai sunt necesare nu se introduc în anexa III. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (4)   Specificațiile aditivilor alimentari menționați la alineatele (1)-(3) din prezentul articol sunt adoptate, în conformitate cu Regulamentul (CE) 1331/2008 de stabilire a unei proceduri comune de autorizare a aditivilor alimentari, enzimelor și aromelor alimentare, la introducerea acestor aditivi în anexe în conformitate cu dispozițiile alineatelor menționate |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (5)Măsurile referitoare la orice măsuri tranzitorii corespunzătoare destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, printre altele prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 28 alineatul (3). |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 31***Măsuri tranzitorii**Până la finalizarea elaborării listelor comunitare de aditivi alimentari prevăzute la articolul 30, anexele la Directivele 94/35/CE, 94/36/CE și 95/2/CE se modifică, dacă este necesar, prin măsuri menite a modifica elemente neesențiale ale acestor directive, adoptate de către Comisie conform procedurii de reglementare cu control menționate la articolul 28 alineatul (4).Produsele alimentare introduse pe piață sau etichetate înainte de 20 ianuarie 2010 care nu respectă dispozițiile articolului 22 alineatul (1) litera (i) și alineatul (4) pot fi comercializate până la data durabilității minime a acestora sau până la data limită de consum.Produsele alimentare introduse pe piață sau etichetate înainte de 20 iulie 2010 care nu respectă dispozițiile articolului 24 pot fi comercializate până la data durabilității minime a acestora sau până la data limită de consum.A |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 32***Reevaluarea aditivilor alimentari autorizați**(1)   Aditivii alimentari autorizați înainte de 20 ianuarie 2009 fac obiectul unei noi evaluări a riscurilor realizate de Autoritate.(2)   După consultarea Autorității, se adoptă un program de evaluare a aditivilor în cauză, până la 20 ianuarie 2010, în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 28 alineatul (2). Programul de evaluare este publicat în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 33***Abrogări**(1)   Se abrogă următoarele acte:(a) Directiva Consiliului din 23 octombrie 1962 de apropiere a reglementărilor statelor membre privind coloranții autorizați pentru utilizarea în produsele alimentare destinate consumului uman;(b) Directiva 65/66/CEE;(c) Directiva 78/663/CEE;(d) Directiva 78/664/CEE;(e) Directiva 81/712/CEE;(f) Directiva 89/107/CEE;(g) Directiva 94/35/CE;(h) Directiva 94/36/CE;(i) Directiva 95/2/CE;(j) Decizia nr. 292/97/CE;(k) Decizia 2002/247/CE. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| (2)   Trimiterile la actele abrogate se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 34***Prevederi tranzitorii**Prin derogare de la articolul 33, următoarele dispoziții continuă să se aplice până la finalizarea transferului în temeiul articolului 30 alineatele (1), (2) și (3) din prezentul regulament al aditivilor alimentari deja autorizați în Directivele 94/35/CE, 94/36/CE și 95/2/CE:(a) Articolul 2 alineatele (1), (2) și (4) din Directiva 94/35/CE, precum și anexa la aceasta;(b) Articolul 2 alineatele (1)-(6), (8), (9) și (10) din Directiva 94/36/CE, precum și anexele I-V la aceasta;(c) Articolele 2 și 4 din Directiva 95/2/CE, precum și anexele I-VI la aceasta.Fără a aduce atingere literei (c), autorizațiile pentru E 1103 invertază și E 1105 lizozimă stabilite prin Directiva 95/2/CE se abrogă începând de la data aplicării listei comunitare a enzimelor alimentare în conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 1332/2008 privind enzimele alimentare. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *Articolul 35***Intrarea în vigoare**Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.Se aplică începând cu 20 ianuarie 2010.Cu toate acestea, articolul 4 alineatul (2) se aplică părților 2, 3 și 5 din anexa III de la 1 ianuarie 2011 și articolul 23 alineatul (4) se aplică de la 20 ianuarie 2011. Articolul 24 se aplică de la 20 iulie 2010. Articolul 31 se aplică de la 20 ianuarie 2009.Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre. |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| *ANEXA I*Categoriile funcționale de aditivi alimentari din produsele alimentare și de aditivi alimentari din aditivii și enzimele alimentare | 1. la definiția „categorie funcţională” cifra „9” se substituie cu cifra „31”;
 | **Compatibil**  | Prevedere transpusă prin **pct. 9** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 1. „îndulcitori” sunt substanțe utilizate pentru a da un gust dulce produselor alimentare sau utilizate pentru îndulcitorii de masă; | 1) îndulcitori – substanţe utilizate pentru a da un gust dulce produselor alimentare sau utilizate pentru îndulcitorii de masă; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 1** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 2. „coloranții” sunt substanțe care adaugă sau redau culoare produselor alimentare și includ componente naturale ale produselor alimentare sau alte substanțe naturale care nu sunt de regulă consumate ca alimente de sine stătătoare și care nu sunt de obicei utilizate ca ingrediente caracteristice în alimentație. În sensul prezentului regulament, preparatele obținute din produse alimentare și din alte materii prime comestibile naturale obținute prin extracție fizică și/sau chimică conducând la o extracție selectivă a pigmenților în raport cu constituenții nutritivi sau aromatici sunt considerate coloranți; | 2) coloranţi – substanţe care adaugă sau redau culoare produselor alimentare şi includ componente naturale ale produselor alimentare sau alte substanţe naturale care nu sunt, de regulă, consumate ca produse alimentare de sine stătătoare şi care nu sunt de obicei utilizate ca ingrediente caracteristice în alimentaţie. În sensul prezentului Regulament, preparatele obţinute din produse alimentare şi din alte materii prime comestibile naturale obţinute prin extracţie fizică şi/sau chimică care conduc la o extracţie selectivă a pigmenţilor în raport cu constituenţii nutritivi sau aromatici sunt considerate coloranţi; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 2** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 3. „conservanți” sunt substanțe care prelungesc durata de stabilitate la depozitare a produselor alimentare prin protejarea acestora împotriva deteriorării cauzate de microorganisme și/sau care previn creșterea microorganismelor patogene; | 3) conservanţi – substanţe care prelungesc durata de stabilitate la depozitare a produselor alimentare prin protejarea acestora împotriva deteriorării cauzate de microorganisme şi/sau care previn creşterea microorganismelor patogene; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 3** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 4. „antioxidanți” sunt substanțe care prelungesc durata de stabilitate la depozitare produselor alimentare prin protejarea acestora împotriva deteriorării cauzate de oxidare, precum râncezirea grăsimii și schimbarea culorii; | 4) antioxidanţi – substanţe care prelungesc durata de stabilitate la depozitare a produselor alimentare prin protejarea acestora împotriva deteriorării cauzate de oxidare, precum râncezirea grăsimii şi schimbarea culorii; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 4** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 5. „substanțele suport” sunt substanțe folosite pentru a dizolva, dilua, dispersa sau a modifica fizic un aditiv alimentar, aromă alimentară, enzimă alimentară sau nutrient și/sau altă substanță adăugată unui aliment în scopuri nutriționale sau fiziologice fără a-i altera funcțiile (și fără a exercita un efect tehnologic propriu) în scopul de a facilita manipularea, aplicarea sau folosirea acestuia; | 5) substanţe suport – substanţe folosite pentru a dizolva, dilua, dispersa sau a modifica fizic un aditiv alimentar, aromă alimentară, enzimă alimentară sau nutriment şi/sau altă substanţă adăugată unui produs alimentar în scopuri nutriţionale sau fiziologice fără a-i altera funcţiile (şi fără a exercita un efect tehnologic propriu), în scopul de a facilita manipularea, aplicarea sau folosirea acestuia; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 5** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 6. „acidifianți” sunt substanțe care măresc aciditatea unui produs alimentar și/sau îi conferă un gust acru; | 6) acidifianţi – substanţe care măresc aciditatea unui produs alimentar şi/sau îi conferă un gust acru; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 6** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 7. „corectori de aciditate” sunt substanțe care modifică sau controlează aciditatea sau alcalinitatea unui produs alimentar; | 7) corectori de aciditate – substanţe care modifică sau controlează aciditatea sau alcalinitatea unui produs alimentar; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 7** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 8. „agenți antiaglomeranți” sunt substanțe care reduc tendința particulelor individuale dintr-un produs alimentar de a adera una la alta; | 8) agenţi antiaglomeranţi – substanţe care reduc tendinţa particulelor individuale dintr-un produs alimentar de a adera una la alta; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 8** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 9. „antispumanți” sunt substanțe care previn sau reduc formarea spumei; | 9) antispumanţi –substanţe care previn sau reduc formarea spumei; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 9** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 10. „agenți de încărcare” sunt substanțe care contribuie la creșterea volumului unui produs alimentar fără să contribuie semnificativ la valoarea sa energetică; | 10) agenţi de încărcare – substanţe care contribuie la creşterea volumului unui produs alimentar fără să contribuie semnificativ la valoarea sa energetică; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 10** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 11. „emulsifianți” sunt substanțe care fac posibilă formarea sau menținerea unui amestec omogen de două sau mai multe faze imiscibile, ca uleiul și apa, în produsele alimentare; | 11) emulsifianţi – substanţe care fac posibilă formarea sau menţinerea unui amestec omogen de două sau mai multe faze imiscibile, ca uleiul şi apa, în produsele alimentare; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 11** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 12. „săruri de topire” sunt substanțe care transformă proteinele din brânză într-o formă dispersată și, astfel, determină distribuția omogenă a grăsimilor și a altor componente; | 12) săruri de topire – substanţe care transformă proteinele din brînză într-o formă dispersată şi, astfel, determină distribuţia omogenă a grăsimilor şi a altor componente; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 12** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 13. „agenți de întărire” sunt substanțe care fac sau mențin țesuturile fructelor sau legumelor tari sau crocante sau interacționează cu agent gelatinizant pentru a produce sau întări un gel; | 13) agenţi de întărire – substanţe care fac sau menţin ţesuturile fructelor sau legumelor tari sau crocante sau interacţionează cu agentul gelatinizant pentru a produce sau întări un gel; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 13** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 14. „potențatori de aromă” sunt substanțe care ameliorează gustul și/sau mirosul existent al unui produs alimentar; | 14) potenţatori de aromă – substanţe care ameliorează gustul şi/sau mirosul existent al unui produs alimentar; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 14** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 15. „agenți de spumare” sunt substanțe care fac posibilă formarea unei dispersii omogene a fazei gazoase într-un aliment lichid sau solid; | 15) agenţi de spumare – substanţe care fac posibilă formarea unei dispersii omogene a fazei gazoase într-un aliment lichid sau solid; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 15** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 16. „agenți gelatinizanți” sunt substanțe care dau textură unui produs alimentar prin formarea unui gel; | 16) agenţi gelatinizanţi – substanţe care dau textură unui produs alimentar prin formarea unui gel; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 16** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 17. „agenți de glazurare” (inclusiv lubrifianții) sunt substanțe care, aplicate pe suprafața externă a unui produs alimentar, îi conferă acestuia un aspect lucios sau acționează ca un strat protector | 17) agenţi de glazurare (inclusiv lubrifianţii) – substanţe care, aplicate pe suprafaţa externă a unui produs alimentar, îi conferă acestuia un aspect lucios sau acţionează ca un strat protector; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 17** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 18. „agenți de umezire” sunt substanțe care împiedică uscarea produselor alimentare, contracarând efectele unei atmosfere cu un nivel scăzut de umiditate, sau stimulează dizolvarea unei pudre într-un mediu apos; | 18) agenţi de umezire – substanţe care împiedică uscarea produselor alimentare, contracarînd efectele unei atmosfere cu un nivel scăzut de umiditate, sau stimulează dizolvarea unei pudre într-un mediu apos; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 18** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 19. „amidonul modificat” este o substanță obținută prin unul sau mai multe tratamente chimice din amidon comestibil, care poate suferi un tratament fizic sau enzimatic și poate fi fluidificată sau albită prin acizi sau baze; | 19) amidon modificat – substanţă obţinută prin unul sau mai multe tratamente chimice din amidon comestibil, care poate suferi un tratament fizic sau enzimatic şi poate fi fluidificată sau albită prin acizi sau baze; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 19** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 20. „gaze de ambalare” sunt gazele altele decât aerul, introduse într-un container înaintea, în timpul sau după plasarea unui produs alimentar în container; | 20) gaze de ambalare – gazele, altele decît aerul, introduse într-un container înaintea, în timpul sau după plasarea unui produs alimentar în container; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 20** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |
| 21. „agenți de propulsare” sunt gazele, altele decât aerul, care scot un produs alimentar dintr-un container; | 21) agenţi de propulsare – gazele, altele decît aerul, care scot un produs alimentar dintr-un container; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 21** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 22. „agenți de afânare” sunt substanțe sau combinații de substanțe care eliberează gaz, mărind astfel volumul aluatului sau al cocii; | 22) agenţi de afânare – substanţe sau combinaţii de substanţe care eliberează gaz, mărind astfel volumul aluatului sau al cocii; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 22** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 23. „agenți de sechestrare” sunt substanțe care formează complecși chimici cu ionii metalici; | 23) agenţi de sechestrare – substanţe care formează complecşi chimici cu ionii metalici; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 23** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 24. „stabilizatori” sunt substanțe care fac posibilă menținerea stării fizico-chimice a unui produs alimentar; stabilizatorii includ substanțe care permit menținerea unei dispersii omogene a două sau mai multe substanțe nemiscibile într-un produs alimentar, substanțe care stabilizează, conservă sau intensifică culoarea unui produs alimentar, precum și substanțe care măresc capacitatea de legătură a produsului alimentar, inclusiv formarea de legături încrucișate între proteine permițând legarea bucăților de alimente din alimentele reconstituite; | 24) stabilizatori – substanțe care fac posibilă menținerea stării fizico-chimice a unui produs alimentar. Stabilizatorii includ substanțe care permit menținerea unei dispersii omogene a două sau a mai multe substanțe nemiscibile într-un produs alimentar, substanțe care stabilizează, conservă sau intensifică culoarea unui produs alimentar, precum și substanțe care măresc capacitatea de legătură a produsului alimentar, inclusiv formarea de legături încrucișate între proteine permițând legarea bucăților de alimente din alimentele reconstituite; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 24** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 25. „agenți de îngroșare” sunt substanțe care, adăugate unui produs alimentar, cresc vâscozitatea acestuia; | 25) agenţi de îngroşare – substanţe care, adăugate unui produs alimentar, cresc viscozitatea acestuia; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 25** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 26. „agenți de tratare a făinii”, alții decât emulsifianții, sunt substanțe care se adaugă făinii sau aluatului pentru a îi îmbunătăți calitățile panificabile; | 26) agenţi de tratare a făinii, alţii decât emulsifianţii – substanţe care se adaugă făinii sau aluatului pentru a îi îmbunătăţi calităţile panificabile |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 26** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| 27. „potențiatori de contrast” sunt substanțe care, atunci când sunt aplicate pe suprafața externă a fructelor sau legumelor după ce anumite părți predefinite ale acestora au făcut obiectul unei depigmentări (de exemplu, prin tratament cu laser), contribuie la distingerea acestor părți de restul suprafeței prin colorarea lor în urma interacțiunii cu anumite componente epidermice. | 27) potențiatori de contrast - substanțe care atunci când sunt aplicate pe suprafața externă a fructelor sau a legumelor după ce anumite părți predefinite ale acestora au făcut obiectul unei depigmentări (de exemplu, prin tratament cu laser), contribuie la distingerea acestor părți de restul suprafeței prin colorarea lor în urma interacțiunii cu anumite componente epidermice.”; |  | Prevedere transpusă prin **pct. 9. subpunctul 27** din Regulamentul Hotărârii Guvernului nr.229/2013 |  | Ministerul Sănătății |
| ANEXA IILista comunitară a aditivilor alimentari autorizați pentru utilizare în produsele alimentare și condițiile de utilizare. |  | **Incompatibil** | Va fi transpus prin prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene |  | Ministerul Sănătății |
| ANEXA IIILista comunitară a aditivilor alimentari autorizați în aditivii alimentari, enzimele alimentare și aromele alimentare, precum și condițiile de utilizare a acestora. |  | **Incompatibil** | Va fi transpus prin prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene |  | Ministerul Sănătății |
| ANEXA IVProduse alimentare tradiționale pentru care anumite state membre pot continua să interzică utilizarea anumitor categorii de aditivi alimentari |  | **Prevedere UE****neaplicabilă** | Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE |  | Ministerul Sănătății |
| ANEXA VLista coloranților alimentari menționați la articolul 24 pentru care etichetele alimentelor include informații suplimentare |  | **Compatibil** | Prevedere transpusă prin **pct. 53.** din Regulamentul Hotărârii Guvernului |  | Ministerul Sănătății |